

URFAMUCOL INIETTABILE

Dopuszczony

lioofilizzato e solvente per
soluzione iniettabile per bovini e
tacchini

- Acetylcysteine
- Thiamphenicol glycinate acetylcysteine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

URFAMUCOL INIETTABILE lioofilizzato e solvente per soluzione iniettabile per bovini e tacchini

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1.15 gram(s) / 1.00 Butelka

Dostępne wyłącznie w angielski
4.05 gram(s) / 1.00 Butelka

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Meat and offal. 20 day
- Milk. 168 hour

-

Turkey

- Meat and offal. 15 day

Uso non consentito, durante l'ovodeposizione, in tacchini che producono uova per il consumo umano

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01BA52

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [włoski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

20/04/1974

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/01/2009

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.